DERWENT-ACC-NO: 1976-13622X

DERWENT-WEEK:

197608

COPYRIGHT 2006 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE:

Polyesters prod. catalysts - comprising

titanium and

cobalt salts

TORAY IND INC [TORA] PATENT-ASSIGNEE:

PRIORITY-DATA: 1974JP-0071595 (June 22, 1974)

PATENT-FAMILY:

LANGUAGE PUB-DATE PUB-NO

PAGES MAIN-IPC

JP 51000595 A January 6, 1976 N/A

N/A 000

February 7, 1980 N/AJP 80005531 B

000 N/A

INT-CL (IPC): C08G063/22

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 51000595A

BASIC-ABSTRACT:

Polyesters are prepd. by reacting glycol with terephthalic acid in more than

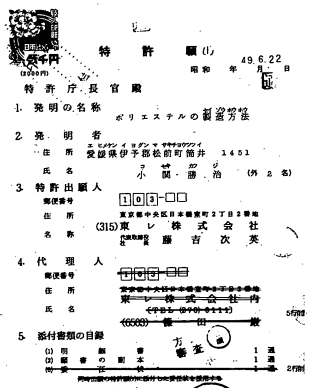
1.24, pref.1.6-2.4 molar ratio. The catalyst comprises titanic acid, TiF4, Ti

oxalate and cobalt cpd., chloride, fluoride, hydroxide, acetate, etc.

catalytic activity is high and the prodts. are colourless.

DERWENT-CLASS: A23

CPI-CODES: A02-A06; A02-A06B; A05-E04A;



19 日本国特許庁 -

①特開昭 51-595

昭51. (1976) 1. 6 43公開日

②特願昭

昭49 (1974) 6.22

庁内整理番号 6518 4A

52日本分類

51) Int. C12. C08G 63/22

ポリェステルの製造方法

テレフタル酸とグリコールとを主な出発原料と するポリエステルの製造において、エステル化反 るグリコール成分のモル比を 少なくとも1私のチタン化合物およびコパルト化 合物を存在させることを特徴とするポリエステル の製造方法。

発明の詳細な説明

本発明はポリエステルの製造方法、特にポリエ タン化合物を含む触媒群との組合せによるポリマ 着色の積極的な防止方法に関する。

. ポリエステル製造において使用するチタン化合 物は高活性なエステル化触媒として従来より数多 (提案されている。

なく ポリマを着色し、あまり実用されていた いの

ところでチョン化合物によるポリエステルの着 色はその防止方法として例えばテレフタル酸とエ チレングリコールとの立ステル化終了後、触媒と タン酸、フツ化チタン酸、シ 24/11 して使用したチタン化合物をリン化合物で完全に

> この点本発明者等もチタン化合物を使用した場 合に必要十分な量のリン化合物を重合直前に加え ることでチタン化合物による着色の皮合が軽減す ることを認めているが、あくまでも着色の軽波に とどまり、チタン化合物を使用しないポリエステ ルにくらべて明らかにポリマ色鯛が劣ることもま た認めるところである。

> 本発明者等はポリエステル製造、就中直接重合 法におけるエステル化反応に対して高活性なチョ

醫·昭51-- 59.5 (2)

ン 化合物を使用した場合のポリマ色調を積極的に 改良するためかねてより検討中のところ、エステ ル化条件と特定のチタン化合物を含む触媒群との 組合せが特に効果的であることを見出し、本発明 に至つた。

すなわち、本発明はテレフタル酸とグリコールとを主な出発原料とするポリエステルの製造において、エステル化反応時の酸成分に対するグリコール成分のモル比を124以上とし、かつチタン酸、フッ化チタン酸、シュウ酸チタン酸あるいはそれらの塩から遊ばれた少なくとも1種のチタン化合物およびコバルト化合物を存在させることを特徴とするポリエステルの製造方法を提供するもので

本発明方法はまずテレフタル酸とエチレングリコールあるいはプタンジオール ~ 1.4 で代表されるグリコールとのエステル化反応において酸成分に対するグリコール成分のモル比を 1.24 以上、好ましくは 1.6 ~ 2.4 とする必要がある。

すなわち、この場合のエステル化反応は粉体の。

テレフタル酸と液体のグリコールとを混練反応さ

せる、いわゆる不均一反応であり、しかも高温下

て 長時間を必要とするためポリェステル の着色が

起り易く、特にチタン化合物共存下ではその傾向・

なおことでいう酸成分とは未反応のテレフタル 酸であり、そしてグリコール成分とは未反応のグ リコールとエステル中のグリコール成分との総和 である。

なる手段をとらしてもポリマ 着色の防止ができな

いのである。 .

ついでチタン化合物はチタン酸、フッ化チタン酸、シュウ酸チタン酸、あるいはこれらの塩の少なくとも1種が使用される。

これらのチャン化合物はいずれもエステル化触 媒, 塩合触媒として作用するが、特にエステル化 触媒として高活性を示すため通常エステル化前に 添加される場合が多い。エステル化後(重合前) に添加する場合にも有効であるのはもちろんであ

添加量としては 0.0 5重量 8 以下、窒ましくは 0.00 5~0.0 3 重量 8 である。

更にコバルト化合物は例えば塩化物。フッ化物。水酸化物、酢酸塩等であり、チタン化合物の場合と同様エステル化前またはエステル化終了後に添加される。

添加量としては 0.0 8重量 % 以下、第ましくは 0.0 1~0.0 5重量 % である。

要するに本発明の特徴とするところはポリエステルの製造において、エステル化時の酸成分に対するグリコール成分とのモル比と特定のチョン化合物およびコパルト化合物からなる触媒群との組合せにあり、この点いずれが欠けても白色度の優れたポリエステルを得ることができないのである。

なお本発明におけるポリエステルはテレフタル酸 およびグリコールを主な出発原料として得られるポリエチレンテレフタレートあるポリエステルであるが、少量のイソフタル酸、アジピン酸、ヘキサヒトでレン酸、トリメリト酸、ヘキサとドロテレルが、ケッカール・カンジオールー1.6、ネボベンチルグリコール・シクロヘキサンジオール・グリコールをといったより、あるいはその他の添加剤、変性剤、触媒等を含んでいてもよい。

またエステル化反応および 宣合反応 についても 上記したような本発明の要件が満たされる限り、 他は従来公知の反応条件を適用すること、あるい は各種 アミン・アルカリ・アルカリ金属またはア ルカリ土類金属塩のような軟化点防止剤・三酸化 アンチモン・二酸化ゲルマニウムのような質合触 媒、無機数粒子・シリコンのような滑性付与刺等 を添加することは何ら楚支えない。

庚施例1 · ·

テレフタル酸(TPA)86部、エチレングリコール(BG)418部(酸成分とグリコール成分のモル比130)をオートクレープに仕込み第1表に示すチタン化合物 0.02部 および塩化コペルト

特開 照51-595 (3)0.04部を添加し15 kg/cm²、240℃でエステル化する。ついで Sb.0。 0.03部、リン酸 0.05部。
T10。0.5部を添加し285℃、1 m Hg 以下の高真空で紹置合し00P 溶媒による復限粘度が0.63~0.67 のポリマを得た。

一方チタン化合物と塩化コバルトを添加しない ものをブランクとして同一条件でエステル化および重合した。各々のエステル化時間およびポリマ 色調は第1 表のとおりで Ti と Oo を併用すること によりエステル化時間を短縮しかつポリマ色調を 向上できることがわかる。

第 1				
チタン化合物	エステル化時間	ポリ	マ色割	
	~~\\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\	L.	8.	. b ·
Ka TiOs	4:52	705	-1.4	-28
Na.TiO.	4:49	703	-07	-25
K-TiP.	4:38	70.9	-12	- 3.0
K.T10(0.0.) .2H.0	4:29	710	-0.9	-29
KaT1(0:04):	4:33	70.5	-0.6	-27
なし	6:12	69.8	20	11
		L	i	1

実施例 2

TPA 57.3部、E G 2.6.6部および実施例1に 準じる方法で得られたエステル化反応生成物 (BHT) 35.4部をシュウ酸チタンカリ、 (K.T10(G.O.)PH.O) QO2部 および塩化コパルト QO4部を放棄として240で、15.km/cm² でエステル化しついで実施例1と同一条件で重合した。 エステル化時間およびポリマ色網は第2表のとお

400	2	办

エステル化時間	ポリマ色調				
エステル化時間	L		ď		
3:20	701	-1.5	-24		

比較実施例1

実施例 1 におけるチョン化合物として第 3 表のようなテトラアルキルチョネートを 0 0 2部用い他は同一条件でエステル化および重合をおこなつた。エステル化時間およびポリマ色調は第 3 表のとおりで白色度のすぐれたポリマは符られなかつ

た。

•	•	88

チタン化合物	エステル		ポリマ色鸛		
アタン10日地	化時間	L.	8.	b.	
テトラブチルチタネート	4:30	681	- 0.9	2.8	
テトラプロピルチタネート	4:47	67.9	-11	3.1	
ナトラステアリルチタネート	4:56	68.5	-10	29	
エチレングリコールチタネート	4:27	67.0	-0.8 -	3.5	

比較実施例2

TPA 86部、EC 35.4部(酸成分に対するグリコール成分のモル比 11) をシュウ酸チタンカリ (K_T10。(O.H.)。2HeO) 002部を触媒として 15 kg/cm², 240℃でエステル化し実施例 1 と同一条件で重合した。エステル化時間およびポリマ色調は第4 接のとおりで白色度のすぐれたポリマを得るととはできなかつた。

第 4 表

エステル化時間	#1	ノマ色質	
エステル化時間	L		b
4:50	687	-0.5	1.8

比較実施例 3

実施例 1 において 000ℓ 1・6H 10 を添加しない以外 は全く同一の条件でエステル化および重合を行な つた。エステル化時間およびポリマ色関は第 5 表 のとおりで白色度のすぐれたチップは得られなか つた。

第 5 装

チタン化合物	エステル	赤	リマ色質	
	化時間	L	8.	b
KaT10a	4:50	6 9.2	-12	3.2
Na TiO.	4:52	68.9	-04	3.8
K.TiF.	4:32	6 9. 5	-0.8	25
K:T10(0:0:) - 2H:0	.4:30	69.9	-11	28
KaT1 (O.O.).	4:35	6 9.0	-0.5	31

特許出願人 東レ株式会社

6. 前記以外の発明者

生いたイョグママ 沖雪かパイ 住 所 愛媛県伊予郡松前町筒井 1451 モ タ カ ロ コ